# 屏边三七根茎中的两个新的齐墩果酸皂甙

杨崇仁 姜志东 周 俊 笠井良次 田中治

(中国科学院昆明植物研究所)

(日本广岛大学医学部)

摘要 从屏边三七 (Panax stipuleanatus Tsai et Feng) 根茎中分离到二个齐墩果烷型新皂甙,命名为屏边三七甙 (stipuleanoside)  $R_1$  和  $R_2$ ,其化学结构经光谱分析和化学降解反应, 分别确定为齐墩果酸  $-3-O-\beta-D$ —葡萄吡喃糖基  $(1\to3)$  [ $\alpha-L$ —阿拉伯呋喃糖基  $(1\to4)$  ]— $\beta-D$ —葡萄吡喃糖醛酸甙 (1) 和齐墩果酸[ $28-O-\beta-D$ —葡萄吡喃糖基]— $3-O-\beta-D$ —葡萄吡喃糖基  $(1\to3)$  [ $\alpha-L$ —阿拉伯呋喃糖基( $1\to4$ )]— $\beta-D$ —葡萄吡喃糖醛酸甙 (3)。

关键词 屏边三七; 屏边三七甙R1、R2

屏边三七(Panax stipuleanatus Tsai et Feng)又称野三七、香刺、竹节七等,为五加科人参属植物,产于云南东南部马关、麻栗坡、河口、屏边一带海拔1100—1700m的热带季雨林中,其根茎有散瘀定痛、疗伤止血、滋补之效。我们曾报道从其粗皂甙酸水解产物中分离到主要甙元齐墩果酸以及微量的人参三醇和人参二醇<sup>[1]</sup>。最近,我们从其根茎中分离到两个主要皂甙成分,是为新的齐墩果酸皂甙,本文报告这两个新皂甙的化学结构。

本文于1984年8月11日收到。

ppm,这一配糖位移效应表明末端阿拉伯糖应连接在葡萄糖醛酸的  $C_4$ 位上。 因此, 甙 I 的化学结构推定为齐墩果酸 $-3-O-\beta-D$ -葡萄吡喃糖基( $1\rightarrow 3$ ) [α-L-阿拉伯呋喃 糖基( $1\rightarrow 4$ )]- $\beta-D$ -葡萄吡喃糖醛酸甙(1),命名为屏边三七甙  $R_1$  (stipulcanoside  $R_1$ )。

皂甙  $\mathbb{I}$  以 2% 硫酸水解,甙元部分亦得齐墩果酸,糖的部分亦检出葡萄糖醛酸、葡萄糖及阿拉伯糖。乙酰化物的质谱亦证明甙元为齐墩果酸,并指出葡萄糖及阿拉伯糖处于糖基的末端位置。与甙  $\mathbb{I}$  (1) 相比较,甙  $\mathbb{I}$  的  $^{13}$  C 核磁共振谱多一分子  $\beta$ -D- 葡萄吡喃糖的共振讯号,该葡萄糖的端基碳 ( $\mathbb{C}_1$ ) 的化学位移出现在  $\delta$  95.7。同时,甙元的  $\mathbb{C}_2$  8位羧基讯号亦较甙  $\mathbb{I}$  (1) 向高场位移至  $\delta$  176.2,表明该葡萄糖应以酯基糖链的形式联结在甙元的  $\mathbb{C}_2$  8 位上。将甙  $\mathbb{I}$  以氢氧化钾-甲醇常法皂化,即得到甙  $\mathbb{I}$  (1) 。为此,甙  $\mathbb{I}$  的化学结构应为齐墩果酸(28-O- $\beta$ -D-葡萄吡喃糖基) -3-O- $\beta$ -D-葡萄吡喃糖基( $1 \rightarrow 3$ )[ $\alpha$ -L-阿拉伯呋喃糖基( $1 \rightarrow 4$ )]- $\beta$ -D-葡萄吡喃糖醛酸甙(3),命名为屏边三七甙  $\mathbb{R}_2$  (stipuleanoside  $\mathbb{R}_2$ )。其与竹节参甙  $\mathbb{N}$  (chikusetsusaponin  $\mathbb{N}$ ) 所不同者仅在葡萄糖醛酸的  $\mathbb{C}_3$  位上又连接了一分子  $\beta$ -D-葡萄吡喃糖基,使糖链 部 分 具有支链,这从二者  $\mathbb{C}$  核磁共振化学位移的比较亦得以证明(表  $\mathbb{I}$  )。

实验结果表明屏边三七根茎的主要皂甙成分为屏边三七甙  $R_1$  (1) 和  $R_2$ (3), 其得率分别为1.5%和0.84%, 与竹节参 (P. japonicus C. A. Meyer) 及其变种根茎的主要皂甙成分人参甙  $R_0$  (ginsenoside  $R_0$ )、竹节参甙 V、 V a 等虽然具有相同的 甙元, 但糖基部分的化学结构有明显差异(2,3,4)。这为进一步评价屏边三七的医疗价值提供了依据, 也为屏边三七作为一个自然的种而有别于竹节参及其变种这一分类位置提供了旁证(1)。

$$R_1-Q$$

chikusetsusaponin V (4) -glcUA 4 1 ara -glcUA = β-D-葡萄吡喃糖醛酸,glc=β-D-葡萄吡喃糖 ara=α-L-阿拉伯呋喃糖

表 1 糖链部分的<sup>13</sup>C化学位移 (δ值, 重氢吡啶)
Table 1. <sup>13</sup>C NMR Chemical Shifts of Sugar Moieties (δ Value in C<sub>5</sub>D<sub>5</sub>N)

•		Chikusetsusaponin	Stipuleanoside R <sub>1</sub>	Prosapogenin <b>I</b>	Stipuleanoside R <sub>2</sub>
3 -glcUA	A 1	107.0	106.2	106.2	106.1
	2	75.2	74.0	74.0	73.9
	3	76.6	82.6	86.5	82.5
	4	78.6	76.8	71.1	76.8
	5	75.9	75.5	76.2	75.8
	6	175.0	172.2	172.2	172.2
glc	1		105.2	105.1	105.2
	2		75.7	75.2	75.4
	3		78.6	78.2	78.5
	4		70.9	71.2	70.9
	5		78.6	77.8	78.9
	6		62.2	62.2	62.2
ara	1	108.9	108.1		108.2
	2	82.6	82.0		82.0
	3	78.0	78.2		78.5
	4	87.5	87.5		87.5
	5	62.4	62.4		62.2
28 <b>-</b> g1c	1	95.8			95.7
	2	74.4			73.9
	3	79.1			78.9
	4	71.1			70.9
	5	78.6			78.9
	6	62.2			62.2

# 实 验 部 分

熔点用WC-1型熔点仪测定,未校正;质谱用 Finnigen 4510 仪测定;核磁共振用WH-90 FT-NMR 仪测定,重氢吡啶为溶剂,TMS 为内标,柱层析用硅胶为上海五四农场出品,200—300目;薄层层析用硅胶G为青岛海洋化工厂出品;纸层析用Whatman No.l 滤纸;硅胶G薄层层析展开剂:1.氯仿:甲醇:水(65:35:10,下层)。2.正丁醇:醋酸:水(4:1:5,上层)。显色剂:10%硫酸;纸层析展开剂:1,正丁醇:醋酸

:水 (4:1:5上层)。2,正丁醇: 乙醇: 水 (4:1:5,上层)。显色剂:邻苯二甲酸苯胺乙醇溶液;高效薄层层析 (HPTLC) 用E. Merck HPTLC Rp-8及Rp-18 薄层层析扳,70-85%甲醇展开。

#### 1. 皂甙的提取和分离

屏边三七根茎(1982年10月采集于云南省河口县)262.5 g 按常法<sup>[2、3、4、5]</sup>用甲醇回流提取五次,得甲醇提取物75 g (得率28.57%),将其溶于500 ml 水中,用乙醚萃取三次脱酯后,以正丁醇萃取四次,减压蒸干,得正丁醇提取物18g (得率6.86%)。正丁醇提取物以硅胶柱层析分离,氯仿-甲醇-水溶剂系统梯度洗脱,其中两个洗脱部分分别用甲醇处理,即得皂甙 I 和 II。

皂甙 I (1) ,得率1.5%(按生药计算),为白色无定形粉末, $C_{47}$  H<sub>74</sub> O<sub>18</sub> · 2H<sub>2</sub>O(计算值:C 58.61,H 8.16;实验值:C 58.66,H 8.50);mp 223—225°C/285—290°C,多种溶剂系统展开薄层层析和高效薄层层析均为一个斑点。 <sup>18</sup>C 核磁共振 甙 元部分化学位移与姜状三七甙 R<sub>1</sub> 一致<sup>(5)</sup>,糖部分化学位移指定如表 1; 按常法于醋酐一吡啶中制备乙酰化物并测定质谱,糖基部分的碎片离子:m/z 760(糖基离子 849-AcOH-CO-H)、719(761-CH<sub>3</sub>CO+H)、687(849-AcOH×2-CH<sub>3</sub>CO+H)、661(761-CH<sub>3</sub>COO-CH<sub>3</sub>CO+H<sub>2</sub>)、627(687-AcOH)、619(661-CH<sub>3</sub>CO+H)、601(661-AcOH)、571(849-259-H<sub>2</sub>O-H)、547,459(849-331-AcOH+H)、440(849-331-H<sub>2</sub>O-AcOH),439(619-AcOH×3),423(571-AcOH×2-CO)、412(761-331-H<sub>2</sub>O)、331(末端乙酰葡萄糖),289、271、259(末端乙酰阿拉伯糖)、199、169、109、98;甙元部分的碎片离子:m/z 455、437、411,393、248(基峰)、203、189。

皂甙 I (3), 得率0.84% (按生药计算), 为白色无定形粉末, mp 200—210°C,  $C_{63}H_{84}O_{23}$  (元素分析: $C_{53}H_{84}O_{23}$  •  $4H_2O$ , 计算值 C 54.81, H 7.99, 实验值 C 54.78, H 8.02); 多种溶剂系统展开薄层层析及高效薄层层析均为一个斑点。 <sup>13</sup>C 核磁共振甙元部分化学位移与竹节参甙 IV 一致[5], 糖基部分化学位移指定如表 1; 按常法于醋酐-吡啶中制备乙酰化物并测定质谱, 糖基部分的碎片离子: m/z 760 (糖基离子849 - AcOH - CO - H)、687 (849 - AcOH × 2 - CH<sub>3</sub>CO + H)、626 (687 - AcOH - H)、619 (661 - CH<sub>3</sub>CO + H)、571 (849 - 259 - H<sub>2</sub>O - H)、547、506 (687 - AcOH × 3 - H)、459 (849 - 331 - AcOH + H)、440 (849 - 331 - H<sub>2</sub>O - AcOH)、439 (619 - AcOH × 3)、424 (571 - AcOH × 2 - CO + H)、412 (761 - 331 - H<sub>2</sub>O)、331 (末端乙酰葡萄糖)、289、271、259 (末端乙酰阿拉伯糖)199、169 (基峰)、109、98; 甙元部分的碎片离子 m/z 455、437、411、393、248、203、190、189。

### 2.皂甙 I 的部分水解

皂甙 I (1) 700 mg 以0.7%硫酸-甲醇加热回流10小时,产物用水稀释,碳酸钡中和后蒸去甲醇,水液以正丁醇提取,硅胶柱层析分离得次甙 I (2),为白色无定形粉末, $^{13}$ C 核磁共振谱甙元部分化学位移与姜状三七甙  $R_1$  一致 $^{[5]}$ ,糖部分化 学 位 移指定如表 1,按常法于醋酐-吡啶中制备乙酰化物并测定质谱,糖基部分的碎片 离 子:m/z 574 (糖基633 - CH<sub>3</sub>COO)、573 (633 - AcOH)、484 (633 - AcOH × 2 - CO - H)、

442 (485-CH<sub>3</sub>CO)、425 (485-AcOH)、399 (442-CH<sub>3</sub>CO)、396、357(399-CH<sub>3</sub>CO+H)、339 (399-AcOH)、331 (末端乙酰葡萄糖) ,319,302 (633-331)、297 (357-AcOH)、288、243 (633-331-CH<sub>3</sub>COO)、242 (633-331-AcOH)、234、224 (633-331-H<sub>2</sub>O-AcOH)、220、219、169、97、60 (基峰),武元部分的碎片离子:m/z 437、411、393、249、203、191、189。

## 3.皂甙 I (1)、皂甙 I (3)、次甙 I (2)的酸水解

以上化合物各 1 — 2 mg,分别用 2 %硫酸-甲醇加热回流24小时,加入适量水蒸去甲醇后用碳酸钡中和,氯仿提取甙元,薄层层析与已知样品对照为齐墩果酸,水液蒸干,薄层层析和纸层析检查糖,从皂甙 I 中检出葡萄糖醛酸、葡萄糖和阿拉伯糖,从次甙 I 中仅检出葡萄糖醛酸及葡萄糖。

#### 4.皂甙 Ⅱ的碱皂解

皂甙 I (3) 150 mg 于 1 %氢氧化钾-二氧六环溶液中加热反应 3 小时, 反应物用盐酸中和后正丁醇萃取、硅胶柱层析分离得次甙, 其化学物理性质与皂甙 I (1) 完全一致。

承陈宗莲同志采集惠赠屏边三七样品, 本室仪器组协助仪器分析, 谨致谢意。

## 参考文献

- 〔1〕 云南植物研究所,1975:人参属植物的三萜成分和分类系统、地理分布的关系。植物分类学报,13:29。
- C23 Morita T, Kasai R, Kohda H, Tanaka O, Zhou J and Yang T. R. 1983: Chemical and Morphological Study on Chinese Panax japonicus C. A. Meyer (Zhujie-Shen). Chem. Pharm. Bull. 31 (9): 3205.
- C3] Morita T, Kasai R, Tanaka O, Zhou J, Yang T. R, and Shoji J. 1982: Saponins of Zu-tziseng, Rhizomes of *Panax japonicus* C. A. Meyer var. *major* (Burk.) C. Y. Wu et K. M. Feng, collected in Yunnan, China. *Chem. Pharm. Bull.* 30 (12): 4341.
- [4] 王喆、贾忠健、朱子清、杨崇仁、周俊、笠井良次、田中治,1985:狭叶竹节参根茎的皂甙成分,植物学报, (待发表)
- [5] 杨崇仁、姜志东、伍明珠、周俊、田中治,1984:人参属植物姜状三七的 皂 甙 成 分,药学学报19(3):232。

# TWO NEW OLEANOLIC ACID-TYPE SAPONINS FROM PANAX STIPULEANATUS

Yang Chongren, Jiang Zhidong, Zhou Jun

(Kunming Institute of Botany, Academia Sinica)

Kasai Ryoji, Tanaka Osamu

(School of Medicine, Hiroshima University, Japan)

Abstract The two new oleanolic acid-type saponins were isolated from the rhizomes of Panax stipuleanatus Tsai et Feng whose chemical structure were elucidated to be oleanolic acid-3-O- $\beta$ -D-glucopyranosyl (1  $\rightarrow$  3)[ $\alpha$ -L-arabinofuranosyl (1  $\rightarrow$  4)]- $\beta$ -D-glucuronopyranoside (1) and oleanolic acid-[28-O- $\beta$ -D-glucopyranosyl]-3-O- $\beta$ -D-glucopyranosyl (1  $\rightarrow$  3) [ $\alpha$ -L-arabinofuranosyl (1  $\rightarrow$  4)]- $\beta$ -D-glucuronopyranoside (3) and were named stipuleanoside  $R_1$  and stipuleanoside  $R_2$ , respectively.

Key words Panax stipuleanatus; stipuleanoside R1; stipuleanoside R2